

# Europäisches Patentamt European Patent Office Office européen des brevets



11) Numéro de publication:

0 577 903 A1

(12)

# **DEMANDE DE BREVET EUROPEEN**

- 21 Numéro de dépôt: 92810515.4
- 22 Date de dépôt: 06.07.92

(5) Int. Cl.<sup>5</sup>: **A61K 35/74**, C12N 1/20, //(C12N1/20,C12R1:23)

- Date de publication de la demande: 12.01.94 Bulletin 94/02
- Etats contractants désignés:
  AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU MC
  NL PT SE
- ① Demandeur: SOCIETE DES PRODUITS NESTLE S.A.
  Case postale 353
  CH-1800 Vevey(CH)
- 2 Inventeur: Brassart, Dominique
  Rue de Remanan 21
  CH-1034 Bussigny(CH)
  Inventeur: Michetti, Pierre, Division de
  Gastro-entérologie
  Centre Hospit. Univers. Vaudois
  CH-1011 Lausanne(CH)
  Inventeur: Neeser, Jean-Richard
  Rue du Temple 34
  CH-1010 Lausanne(CH)
- Mandataire: Wavre, Claude-Alain et al 55, avenue Nestlé CH-1800 Vevey (CH)

- Agent antigastrite.
- Agent antigastrite et/ou antiulcère présentant un pouvoir de déplacement de bactéries pathogènes sur des cellules intestinales et/ou gastriques.

5

10

20

25

30

40

La présente invention a pour objet un agent antigastrite et/ou antiulcère, et une souche de bactérie lactique capable de produire cet agent.

On sait que certaines souches de bactéries lactiques présentent de bonnes facultés d'adhésion à des cellules intestinales et se prêtent de ce fait à des utilisations thérapeutiques.

EP 199535 (Gorbach et Goldin), par exemple, propose une souche de Lactobacillus dénommée GG du nom de ses inventeurs, et déposée à l'ATCC (American Type Culture Collection) sous le No 53103, qui est destinée à être administrée à l'homme ou à des animaux dans un but thérapeutique ou prophylactique au niveau du tractus digestif.

La présente invention a pour but de proposer un agent antigastrite et/ou antiulcère, et/ou une souche de bactérie lactique capable de produire cet agent, qui puissent être administrés à l'homme ou à des animaux dans un but thérapeutique ou prophylactique au niveau de l'estomac, en particulier au niveau du pylore.

A cet effet, la présente invention propose un agent antigastrite et/ou antiulcère présentant un pouvoir de déplacement de bactéries pathogènes sur des cellules intestinales et/ou gastriques, une culture biologiquement pure d'une souche de bactérie lactique sélectionnée pour sa faculté de produire un tel agent, et une composition comprenant d'une part un tel agent ou une telle culture en quantité efficace et d'autre part un support ingérable, en particulier un support pharmaceutiquement acceptable et/ou un produit alimentaire tel qu'un lait acidifié, notamment un yogourt ou une formule lactée en poudre.

On a constaté en effet que certaines souches de bactéries lactiques sont capables de déplacer des bactéries pathogènes telles que Helicobacter (H.) pylori, par exemple, sur des cellules intestinales auxquelles elles adhèrent. On a constaté également que ces souches présentent la faculté de produire un agent présentant un tel pouvoir de déplacement, et notamment de le produire dans leur milieu de culture.

L'agent, la souche ou la composition selon la présente invention sont donc tout particulièrement destinés à être administrés à l'homme ou à des animaux dans un but thérapeutique ou prophylactique au niveau de l'estomac, notamment dans le traitement de gastrites ou d'ulcères de l'estomac ou du pylore.

Parmi diverses souches sélectionnées selon la présente invention, l'une a été déposée, à titre d'exemple, selon le traité de Budapest, le 30.06.92, à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM), Institut Pasteur, 28 rue du Dr Roux, 75724 Paris Cedex 15, France, où elle a recu le No CNCM I-1225.

Des détails concernant la morphologie et les propriétés générales de cette souche sont donnés ci-après:

## Morphologie

- Microorganisme Gram-positif, non motile, ne formant pas de spores.
- Bâtonnets isolés assez courts et trapus

# Métabolisme

- Microorganisme microaérophile, avec métabolisme homofermentaire donnant lieu à la production d'acide lactique L(+) et D(-).
- Autres caractéristiques: Catalase (-), production de CO<sub>2</sub> (-), hydrolyse de l'arginine (-).

# Fermentation des sucres:

Amygdaline (+), arabinose (-), cellobiose (+), esculine (+), fructose (+),galactose (-), glucose (+), lactose (+), maltose (+/-), mannitol (-), mannose (+), melibiose (-), raffinose (+), ribose (-), salicine (+), sucrose (+), trehalose (+).

Des détails concernant les facultés particulières pour lesquelles la présente souche peut être sélectionnée sont donnés ci-après:

#### Adhésion

Une adhésion à des cellules gastriques peut être assimilée à une adhésion à des cellules intestinales dans la mesure où les récepteurs reconnus par un microorganisme sur les deux types de cellules sont similaires et ce microorganisme présente une faculté de forte adhésion aux deux types de cellules.

Certains microorganismes pathogènes tels que Helicobacter pylori, par exemple, semblent posséder cette faculté.

On peut vérifier en particulier que Helicobacter pylori est capable d'adhérer à des cellules intestinales humaines dérivées d'adénocarcinomes, les cellules HT29 (Pinto et al., Biol.Cell.44, 193-196, 1982), par exemple, en culture monocouche in vitro.

Pour ce faire, on cultive les cellules HT29 à 37°C dans un milieu essentiel minimum Eagle modifié par Dulbecco (DMEM) contenant 10% de galactose et du sérum de veau dialysé, sous atmosphère à 10% de CO² et 90% d'air, et on les utilise avant le 20ème passage de culture. On réalise les cultures sur des lamelles de verre dégraissées placées dans des boîtes à 24 puits.

On cultive H.pylori sur plaques Müller-Hinton 10% sang de mouton, à 37°C sous atmosphère à 5% d'O<sub>2</sub>, 10% de CO<sub>2</sub> et 85% d'azote, durant 72

55

5

10

15

20

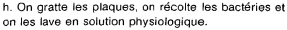
30

35

40

45

50



On inocule H.pylori sur les cellules HT29, à raison de 10<sup>6</sup> germes viables ou cellules (cfu) par cm<sup>2</sup>. On incube 2h à 37°C et on lave trois fois les monocouches.

On détermine le nombre de cellules de H.pylori qui ont adhéré aux cellules HT29 à l'aide d'un test uréase (Jatrox-Hp-Test) dont le principe est qu'une solution aqueuse d'urée et de rouge phénol passe du jaune au rose fuchsia en présence d'uréase, qui catabolise la production de métabolites basiques de l'urée, l'ammonium et le bicarbonate. L'intensité de la réaction est lue au spectrophotomètre à 550nm. Ce test est linéaire pour des valeurs comprises entre 10<sup>4</sup> et 10<sup>5</sup> cfu/ml.

## Déplacement

Pour déterminer un pouvoir de déplacement de bactéries pathogènes présenté par une souche, une culture, un agent et ou une composition selon la présente invention, on peut examiner dans quelle mesure ils sont capables de déplacer les H.pylori adhérents aux cellules HT29, par exemple.

Pour ce faire, on peut ajouter une solution ou suspension de bactérie lactique à sélectionner ou d'agent à tester aux cellules HT29 auxquelles adhèrent les cellules de H.pylori, incuber durant 1h, laver plusieurs fois et pratiquer le test uréase.

Si l'on ajoute ainsi une culture de la souche L.acidophilus CNCM I-1225, par exemple, avec son milieu de culture (MRS ou lait, par exemple) dilué à 50% dans du DMEM, à raison de 10<sup>7</sup> cfu par cm², on constate que des 2.10<sup>6</sup> cfu de H.pylori adhérentes dénombrées par cm² en l'absence de bactérie compétitrice, il ne reste que 6.10<sup>3</sup> cfu/cm² après incubation de 1h avec cette souche L.acidophilus CNCM I-1225.

Ceci montre tout l'intérêt que peut présenter une telle souche dans le traitement de gastrites ou d'ulcères de l'estomac ou du pylore.

De même, si l'on ajoute aux cellules HT29 auxquelles adhèrent les cellules de H.pylori le surnageant de la culture de L.acidophilus ci-dessus, on observe également un très fort déplacement de H.pylori.

Ceci montre que certaines souches de bactéries lactiques, en l'occurrence la souche L.acidophilus CNCM I-1225, peuvent sécréter un agent antigastrite et/ou antiulcère dans leur milieu de culture. Un tel surnageant et un tel agent extrait de ce surnageant peuvent donc eux-mêmes présenter un très grand intérêt dans le traitement de gastrites ou d'ulcères de l'estomac ou du pylore.

#### Revendications

- Agent antigastrite et/ou antiulcère présentant un pouvoir de déplacement de bactéries pathogènes sur des cellules intestinales et/ou gastriques.
- Agent selon la revendication 1, présentant un pouvoir de déplacement de Helicobacter pylori
- 3. Agent selon la revendication 1, produit par une souche de bactérie lactique.
- Agent selon la revendication 1, produit par une souche de Lactobacillus acidophilus.
- Agent selon la revendication 1, produit par la souche de Lactobacillus acidophilus CNCM I-1225.
- Agent selon la revendication 5, produit par ladite souche dans son milieu de culture.
- Agent selon la revendication 5, comprenant un milieu de culture de ladite souche.
  - 8. Culture biologiquement pure d'une souche de bactérie lactique sélectionnée pour sa faculté de produire un agent antigastrite et/ou antiulcère présentant un pouvoir de déplacement de bactéries pathogènes, notamment Helicobacter pylori, sur des cellules intestinales et/ou gastriques.
  - Culture biologiquement pure de la souche Lactobacillus acidophilus CNCM-I-1225.
  - 10. Composition comprenant un agent selon l'une des revendications 1 à 7 ou une culture selon l'une des revendications 8 et 9, ainsi qu'un support ingérable, en particulier un support pharmaceutiquement acceptable et/ou un produit alimentaire tel qu'un lait acidifié, notamment un yogourt ou une formule lactée en poudre.

55



# Office européen As heavate RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numero de la demande

EP 92 81 0515

Catégorie	Citation du document avec des parties per		Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. Cl.5)
D,X	EP-A-0 199 535 (THE CENTER HOSPITALS, I	NEW ENGLAND MEDICAL NC.) - page 2, ligne 23 *	1,3,4,6-8,10	A61K35/74 C12N1/20 //(C12N1/20, C12R1:23)
A	<pre>WO-A-9 109 608 (GRA * page 2, ligne 30 * page 3, ligne 21</pre>	- page 3, ligne 14 *	1,3,6-8,	
A	A/S)	ligne 21 *	1,3,4, 6-8,10	
				DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. Cl.5)  A61K C12R
1	ésent rapport a été établi pour to Les de la reciercie _A HAYE CATEGORIE DES DOCUMENTS	Date d'achievement de la recherche 10 FEVRIER 1993  CITES T: théorie ou princi	pe à la base de l'	Examinatour  MONTERO LOPEZ B.  Viavención is publica à la
Y : par aut A : arn O : div	ticulièrement pertinent à lui seul ticulièrement pertinent en combinaiso re document de la même catégorie ière-plan technologique ulgation non-écrite ument intercalaire	date de dépôt ou n avec un D : cité dans la dem L : cité pour d'autre	: document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou après cette date : cité dans la demande : cité pour d'autres raisons à : membre de la même famille, document correspondant	

EPO PORM 1503 03.82 (PO402)